

HYOGEN EMULSION FOR INJECTION

Autorisert

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain 2940, Inactivated

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

HYOGEN MIN 5.5 EU/DOSE (2ML) ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ
HYOGEN EMULSION FOR INJECTION

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

slaktegris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
328.00 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 2.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, emulsjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramuskulær bruk:**

-

slaktegris

- Alt relevant vev. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI09AB13

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

EL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- nytt virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ceva Hellas LLC

Markedsføringsgodkjenningsdato:

31/01/2016

Tilvirker for batchfrigivelse:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd

Ansvarlig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkjenningsnummer:

81015/06-08-2020/K-0207101

Status for endring av markedsføringstillatelse:

5/08/2020

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0278/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG HR Kypros CZ DK EE DE EL HU Irland IT LV LT NL PL PT
RO SI SI ES SE

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet